# TRAITE DE OPERATION EN MATIERE BREVETS

	$\sim$ T
т,	LI

### **NOTIFICATION D'ELECTION**

(règle 61.2 du PCT)

Expéditeur:	Ie RURFAL	INTERNAT	CIONAL
Lybeantean.		2 114 I CIII4/7	

#### Destinataire:

Commissioner

US Department of Commerce United States Patent and Trademark

Office, PCT

2011 South Clark Place Room

CP2/5C24

Arlington, VA 22202

Date d'expédition (jour/mois/année) 04 juillet 2001 (04.07.01)	ETATS-UNIS D'AMERIQUE  en sa qualité d'office élu
Demande internationale no PCT/FR00/02706	Référence du dossier du déposant ou du mandataire 71233C1
Date du dépôt international (jour/mois/année) 29 septembre 2000 (29.09.00)	Date de priorité (jour/mois/année) 01 octobre 1999 (01.10.99)
Déposant  LONGOBARDI, Bruno	

1.	L'office désigné est avisé de son élection qui a été faite:
	X dans la demande d'examen préliminaire international présentée à l'administration chargée de l'examen préliminaire international le:
	16 mars 2001 (16.03.01)
	dans une déclaration visant une élection ultérieure déposée auprès du Bureau international le:
2.	L'élection X a été faite
	n'a pas été faite
	avant l'expiration d'un délai de 19 mois à compter de la date de priorité ou, lorsque la règle 32 s'applique, dans le délai visé à la règle 32.2b).

Bureau international de l'OMPI 34, chemin des Colombettes 1211 Genève 20, Suisse Fonctionnaire autorisé

Tewfik Benyahia (Fax 338.87.40)

no de téléphone: (41-22) 338.83.38

### PATENT COOPERATION TREATY

# **PCT**

## INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

(PCT Article 36 and Rule 70)

Applicant's or agent's file reference 71233C1	FOR FURTHER ACT		ionofTransmittalofInternational Preliminary Report (Form PCT/IPEA/416)	
International application No. PCT/FR00/02706	International filing date ( 29 September 200		Priority date (day/month/year) 01 October 1999 (01/10.99)	
International Patent Classification (IPC) or no A61F 5/00	ational classification and I	PC	Motorway	
Applicant MEDI	CAL INNOVATION	I DEVELOPPEN	MENT	
<ol> <li>This international preliminary examination report has been prepared by this International Preliminary Examining Authority and is transmitted to the applicant according to Article 36.</li> <li>This REPORT consists of a total of</li></ol>				
These annexes consist of a total of sheets.				
3. This report contains indications relating to the following items:				
Date of submission of the demand		Date of completion		
16 March 2001 (16.0			3 July 2001 (18.07.2001)	
Name and mailing address of the IPEA/EP	'	Authorized officer		
Facsimile No.		Telephone No.		

Form PCT/IPEA/409 (cover sheet) (July 1998)

International application No.

## `,INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

## PCT/FR00/02706

1. B	. Basis of the report						
1. \	With 1	regard to th	ne elements of the international application:*				
Γ		the interna	ational application as originally filed				
ָן וֹ	$\overline{\nabla}$	the descri	ption:				
			1-9	, as originally filed			
		pages _		, filed with the demand			
		pages _	, filed with the letter of				
ſ	$\overline{X}$	the claims	S:				
L	لات	pages		, as originally filed			
		pages	, as amended (together with	any statement under Article 19			
		pages		, filed with the demand			
		pages	, filed with the letter of				
ſ	$\boxtimes$	the drawi					
"	لا_		1/3-3/3	, as originally filed			
		pages		, filed with the demand			
		pages	, filed with the letter of				
Г		he seasors	te listing part of the description:				
<sup> </sup>	"	•	•	as originally filed			
		pages		, as originally fred			
		pages	, filed with the letter of				
,	the in These	the langu- the langu- the langu- the langu- the langu- or 55.3).	page of a translation furnished for the purposes of international search (under Rule 23 page of publication of the international application (under Rule 48.3(b)).  Luage of the translation furnished for the purposes of international preliminary examples.	which is: .1(b)). nination (under Rule 55.2 and/			
J.	prelin	contained filed togo furnished furnished The stat internation	amination was carried out on the basis of the sequence listing:  d in the international application in written form.  ether with the international application in computer readable form.  d subsequently to this Authority in written form.  d subsequently to this Authority in computer readable form.  tement that the subsequently furnished written sequence listing does not go onal application as filed has been furnished.  ement that the information recorded in computer readable form is identical to the	beyond the disclosure in the			
	in th and i	th th th th th thacement shis report 70.17).	independents have resulted in the cancellation of:  the description, pages  the claims, Nos  the drawings, sheets/fig  out has been established as if (some of) the amendments had not been made, since the disclosure as filed, as indicated in the Supplemental Box (Rule 70.2(c)).**  the disclosure as filed, as indicated in the Supplemental Box (Rule 70.2(c)).**  the disclosure as filed, as indicated in the receiving Office in response to an invitation as "originally filed" and are not annexed to this report since they do not contain the sheet containing such amendments must be referred to under item 1 and annexed to	under Article 14 are referred to ntain amendments (Rule 70.16			

#### INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

International application No. PCT/FR 00/02706

V. Reasoned statement under Article 35(2) with regard to novelty, inventive step or industrial applicability; citations and explanations supporting such statement

1.	Statement			
	Novelty (N)	Claims	1-8	YES
	• . ,	Claims		NO
	Inventive step (IS)	Claims	1-8	YES
	• • •	Claims		NO
	Industrial applicability (IA)	Claims	1-8	YES
		Claims		NO

2. Citations and explanations

Reference is made to the following documents:

D1: US-A-5 074 868 (KUZMAK LUBOMYR I) 24 December 1991 (1991-12-24)

D2: WO A 94 27504 (INAMED DEV CO) 8 December 1994 (1994-12-08)

D3: DE A 197 51 733 (PIER ARNOLD DIPL ING DR MED) 10 December 1998 (1998-12-10)

- V.1. Novelty and inventive step of independent Claim 1 Independent Claim 1 appears to meet the requirements of PCT Article 33(2) and (3) for the following reasons:
- V.1.1. Document D1 describes (D1, Column 4, lines 1-28) a gastric implant comprising a band, a ductile tubular envelope which, when filled with a fluid, is used to adjust constriction to the desired level, as well as a control unit, as described in the preamble of Claim 1. Said known implant also includes complementary means for coupling the end parts of the band in an overlapping position (see Figure 4A, reference signs 13, 14). The subject matter of Claim 1 differs from said known implant by virtue of the elongate transversal sections of the band and envelope thereof and in that said band is placed

#### INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

inside the envelope (see Figure 3B of document D1). Said features enable solving the problems of stomach wall trauma (see the description of the present application on page 3, lines 10-16).

V.1.2. Document D2 also discloses (D2, p.3, line 21 to p.5, line 3) a gastric implant comprising a band, a ductile tubular envelope which, when filled with a fluid, is used to adjust consstriction to the desired level, as well as complementary means for coupling the end parts of the band in an overlapping position (see Figure 2, the elements with reference signs 12 and 13). In said known implant, the band and envelope are fastened in such a way that a surface with a smooth outline is obtained (D2, p. 3, lines 26-29 and p. 5, line 25 to p. 6, line 1), thereby reducing the risks of stomach wall trauma.

Nevertheless, said document does not contain the solution specific to the problem of the risks of trauma as defined in Claim 1.

V.1.3. Document D3 also discloses (alternative embodiment of Figures 10 to 12, Column 3, lines 31-51 and Column 4, lines 51-57) a gastric implant comprising a band, a ductile tubular envelope which, when filled with a fluid, is used to adjust consstriction to the desired level, as well as complementary means for coupling the end parts of the band in an overlapping position.

In said known implant, the band and envelope form a single unit and do not have a sharp edge (see D3, Figure 12). Nevertheless, the shape and particular combination of the band and envelope as defined in Claim 1 are neither described in document D3, nor an obvious modification of said known implant.

#### INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

International application No. PCT/FR 00/02706

### V.2. Inventive step of the dependent claims

Claims 2-8 relate to particular aspects of the invention as defined in Claim 1. They thus appear to meet the requirements of PCT Article 33(2) and (3).

### V.3. Industrial applicability

The invention as defined by the claims appears to be industrially applicable (PCT Article 34.4).

10/088 528

## TRAITE DE COOPERATION EN MATIERE DE BREVETS

# **PCT**

REC'D 2 0 JUL 2001

# RAPPORT D'EXAMEN PRELIMINAIRE INTERNATIONAL

(article 36 et règle 70 du PCT)

mand	rence d dataire 1233c		ssier du déposant ou du 3	POUR SUITE A DON	NER	voir la notif préliminaire	ication de transmission du rapport d'examen e international (formulaire PCT/IPEA/416)		
Dema	ande in	tema	tionale n°	Date du dépot international	(jour/m	ois/année)	Date de priorité (jour/mois/année)		
PCT	r/FR0	0/02	706	29/09/2000			01/10/1999		
	==== sificatio F5/00		rnationale des brevets (CIB	) ou à la fois classification nat	ionale e	t CIB			
Dépo MEE		- INI	NOVATION DEVELOP	PEMENT	·				
1. I	Le pré interna	sent	rapport d'examen prélin al, est transmis au dépos	ninaire international, établi sant conformément à l'artic	par l'ad cle 36.	dministarati	on chargée de l'examen préliminaire		
2. (	Ce RA	PPC	RT comprend 5 feuilles	y compris la présente feu	ille de (	couverture.			
ſ	Il est accompagné d'ANNEXES, c'est-à-dire de feui été modifiées et qui servent de base au présent rap l'administration chargée de l'examen préliminaire in administratives du PCT).				ou de fe	euilles conte	enant des rectifications faites auprès de		
Ces annexes comprennent feuilles.					RECEIVE				
3. l	Le pré	sent	rapport contient des ind	ications relatives aux poin	ts suiva	ants:	RECEIVED  MAY 29 2003  TECHNOLOGY GENTER RATEO		
	1	$\boxtimes$	Base du rapport				CON CENTER RAPAS		
	Н		Priorité						
	Ш		Absence de formulation d'application industrielle	n d'opinion quant à la nouv e	/eauté,	l'activité in	ventive et la possibilité		
	IV		Absence d'unité de l'inv	vention					
	٧	⊠	Déclaration motivée se d'application industrielle	lon l'article 35(2) quant à l e; citations et explications	a nouve à l'appi	eauté, l'acti ui de cette (	vité inventive et la possibilité déclaration		
	VI		Certains documents cit	és					
	VII		Irrégularités dans la de	mande internationale					
	VIII		Observations relatives	à la demande internationa	ile				
	de pré: lational		ion de la demande d'exame	en préliminaire E	Date d'ac	chèvement di	ı présent rapport		
16/0	3/200	)1		1	8.07.20	01			
			ostale de l'administration chaire international:	nargée de F	onction	naire autorisé	Super SCHES PAIL VILLE		
	<u>)))</u>	D-80	e européen des brevets 1298 Munich +49 89 2399 - 0 Tx: 523656		Ardhuir	ı, H	(was a series)		
<del></del>	_		+49 89 2399 - 4465	· ·	l° de téle	éphone +49 8	39 2399 7511		

### RAPPORT D'EXAMEN PRÉLIMINAIRE INTERNATIONAL

Demande internationale n° PCT/FR00/02706

ou

l.	Ва	se du rapport	
1.	à l' rap	'office récepteur en oport comme "initial	s éléments de la demande internationale (les feuilles de remplacement qui ont été remise réponse à une invitation faite conformément à l'article 14 sont considérées dans le présen ement déposées" et ne sont pas jointes en annexe au rapport puisqu'elles ne contiennent règles 70.16 et 70.17)):
	De	scription, pages:	
	1-9	•	version initiale
	Re	vendications, N°:	
	1-8	3	version initiale
	De	ssins, feuilles:	
	1/3	-3/3	version initiale
2.	lui e		langue, tous les éléments indiqués ci-dessus étaient à la disposition de l'administration ou a langue dans laquelle la demande internationale a été déposée, sauf indication contraire
	Ces	s éléments étaient à	a la disposition de l'administration ou lui ont été remis dans la langue suivante: , qui est :
		la langue d'une tra	aduction remise aux fins de la recherche internationale (selon la règle 23.1(b)).
		la langue de publi	cation de la demande internationale (selon la règle 48.3(b)).
		la langue de la tra 55.3).	duction remise aux fins de l'examen préliminaire internationale (selon la règle 55.2 ou
3.	inte		s séquences de nucléotides ou d'acide aminés divulguées dans la demande chéant), l'examen préliminaire internationale a été effectué sur la base du listage des
		contenu dans la de	emande internationale, sous forme écrite.
	П	dénosé avec la de	mande internationale, sous forme déchiffrable par ordinateur

4. Les modifications ont entraîné l'annulation :

☐ remis ultérieurement à l'administration, sous forme écrite.

remis ultérieurement à l'administration, sous forme déchiffrable par ordinateur.

de la divulgation faite dans la demande telle que déposée, a été fournie.

celles du listages des séquences Présenté par écrit, a été fournie.

☐ La déclaration, selon laquelle le listage des séquences par écrit et fourni ultérieurement ne va pas au-delà

☐ La déclaration, selon laquelle les informations enregistrées sous déchiffrable par ordinateur sont identiques à

# RAPPORT D'EXAMEN PRÉLIMINAIRE INTERNATIONAL

Demande internationale n° PCT/FR00/02706

							•
		de la description,	pages:				
		des revendications,	n <sup>os</sup> :				
		des dessins,	feuilles:				
5.							ines) des modifications, qui ont été considérées té déposé, comme il est indiqué ci-après (règle
		(Toute feuille de rem annexée au présent		t compo	ortant des modific	ations	ns de cette nature doit être indiquée au point 1 et
6.	Obs	ervations complémen	ataires, le d	cas éch	éant :		
٧.		laration motivée sele plication industrielle					té, l'activité inventive et la possibilité de cette déclaration
1.	Déc	laration					
	Nou	veauté		Oui : Non :	Revendications Revendications	1-8	8
	Activ	vité inventive		Oui : Non :	Revendications Revendications	1 <sup>\</sup> -8	8 3
	Pos	sibilité d'application in	dustrielle		Revendications Revendications	1-8	B;
2.		tions et explications feuille séparée	•				•

# RAPPORT D'EXAMEN

## PRELIMINAIRE INTERNATIONAL - FEUILLE SEPAREE

### Concernant le point V

Déclaration motivée selon l'article 35(2) quant à la nouveauté, l'activité inventive et la possibilité d'application industrielle; citations et explications à l'appui de cette déclaration

Il est fait référence aux documents suivants:

- D1: US-A-5 074 868 (KUZMAK LUBOMYR I) 24 décembre 1991 (1991-12-24)
- D2: WO 94 27504 A (INAMED DEV CO) 8 décembre 1994 (1994-12-08)
- D3: DE 197 51 733 A (PIER ARNOLD DIPL ING DR MED) 10 décembre 1998 (1998-12-10)
- V.1. Nouveauté et activité inventive de la revendication indépendante 1 La revendication indépendant 1 semble remplir les conditions de l'article 33.2 et 33.3 PCT pour les raisons suivantes:
- V.1.1. Le document D1 décrit (D1, col. 4, lignes 1-28) un implant gastrique comprenant une bande, une enveloppe tubulaire déformable dont le remplissage par un fluide permet de régler de degré de constriction souhaité, ainsi qu'un boîtier de commande, tels que définit dans le préambule de la revendication 1. Cet implant connu comprend également des moyens complémentaires de liaison avec recouvrement entre les parties terminales de la bande (voir figure 4A, signes de référence 13, 14). L'objet de la revendication 1 diffère de cet implant connu de part les sections transverses oblongues de la bande et de l'enveloppe et de part le fait que la bande est placée à l'intérieur de l'enveloppe (voir figure 3B du document D1). Ces caractéristiques permettent de résoudre les problèmes de traumatismes de la paroi stomacale (voir description de la présente demande p. 3, lignes 10-16).
- V.1.2. Le document D2 écrit également (D2, p. 3, ligne 21 à p. 5, ligne 3) un implant gastrique comprenant une bande, une enveloppe tubulaire déformable dont le remplissage par un fluide permet de régler de degré de constriction souhaité, ainsi que des moyens complémentaires de liaison avec recouvrement entre les parties terminales de la bande (voir figure 2, éléments avec signes de références 12 et 13). Dans cet implant connu, la bande et l'enveloppe sont fixées de manières à obtenir une surface sans contours abrupts (D2, p. 3, lignes 26-29 ainsi que p. 5, ligne 25 à p. 6, ligne 1), ce qui permet de réduire les risques de traumatismes de la paroi stomacale.

# RAPPORT D'EXAMEN Demande internationale n° PCT/FR00/02706 PRELIMINAIRE INTERNATIONAL - FEUILLE SEPAREE

Cependant, ce document de contient pas la solution particulière au problème des risques de traumatisme telle que définie dans la revendication 1.

V.1.3. Le document D3 écrit également (variante des figures 10 à 12, col. 3, lignes 31-51 et col. 4, lignes 51-57) un implant gastrique comprenant une bande, une enveloppe tubulaire déformable dont le remplissage par un fluide permet de régler de degré de constriction souhaité, ainsi que des moyens complémentaires de liaison avec recouvrement entre les parties terminales de la bande.

Dans cet implant connu la bande et l'enveloppe sont unitaires et ne présentent aucune arrête (voire D3, figure 12). Toutefois, la forme et la combinaison précise de la bande et de l'enveloppe telles que définies dans la revendication 1 n'est ni décrite dans le document D3, ni une modification évidente de cet implant connu.

### V.2. Activité inventive des revendications dépendantes

Les revendications 2-8 se rapportent à des aspects particuliers de l'invention telle que définie dans la revendication 1. Elle semble ainsi également remplir les conditions de l'Article 33.2 et 33.3 PCT.

## V.3. Application industrielle

L'invention telle que définie par les revendications semble susceptible d'application industrielle (Article 34.4 PCT).

### RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

(article 18 et règles 43 et 44 du PCT)

Référence du dossier du déposant ou du mandataire 71233C1	POUR SUITE A DONNER	voir la notification de transi (formulaire PCT/ISA/220) e	nission du rapport de et, le cas échéant, le	e recherche internationale point 5 ci–après
Demande internationale n°	Date du dépôt inte	rnational <i>(jour/mois/année)</i>	(Date de priorité (la (jour/mois/année)	plus ancienne)
PCT/FR 00/02706	29/	09/2000		10/1999
Déposant	<del></del>			
MEDICAL INNOVATION DEVELO	PPEMENT			
Le présent rapport de recherche internation déposant conformément à l'article 18. Une				ale, est transmis au
Ce rapport de recherche internationale co	_	feuilles. ue document relatif à l'état c	le la technique qui y	est cité.
Base du rapport		-		
a. En ce qui concerne la langue, la langue dans laquelle elle a été dé	recherche internatio posée, sauf indicati	nale a été effectuée sur la b on contraire donnée sous le	ase de la demande i même point.	nternationale dans la
la recherche international	e a été effectuée su	r la base d'une traduction de	e la demande interna	tionale remise à l'administration.
b. En ce qui concerne les séquence la recherche internationale a été e contenu dans la demande	effectuée sur la base	du listage des séquences :	ées dans la demand :	le internationale (le cas échéant),
déposée avec la demand	e internationale, sou	s forme déchiffrable par ord	linateur.	
remis ultérieurement à l'a	dministration, sous	orme écrite.		
1	•	orme déchiffrable par ordina		
La déclaration, selon laqu divulgation faite dans la d	elle le listage des s emande telle que de	équences présenté par écrit éposée, a été fournie.	et fourni ultérieurem	ent ne vas pas au-delà de la
La déclaration, selon laqu du listage des séquences	elle les informations présenté par écrit,	s enregistrées sous forme dé a été fournie.	échiffrable par ordina	teur sont identiques à celles
2. 🔲 II a été estimé que certa	ines revendication	s ne pouvaient pas faire l'	objet d'une recherd	che (voir le cadre I).
3. Il y a absence d'unité de	l'invention (voir le	cadre II).		
4. En ce qui concerne le titre,				
Ie texte est approuvé tel c	ju'il a été remis par	e déposant.		
Le texte a été établi par l'	administration et a l	a teneur suivante:		
5. En ce qui concerne l'abrégé,	*** - ***	- 46		
le texte est approuvé tel d	•	e deposant oli par l'administration confor	mément à la règle 3	8 2h\ Le dénosant neut
présenter des observation de recherche internationa	ns à l'administration	dans un délai d'un mois à c	ompter de la date d'e	expédition du présent rapport
6. La figure des dessins à publier avec		e n°	2	
suggérée par le déposant				Aucune des figures n'est à publier.
parce que le déposant n'a				ποσι α μανίιστ.
parce que cette figure car	actérise mieux l'inv	ention.		



de internationale n° PCT/FR 00/02706

Cadre III TEXTE DE L'ABREGE (suite du point 5 de la première feuille)

•	, , ,			
rendue solidaire d l'épaisseur sont i transversale droit longitudinaux conv recouvrement sont	comprenant une bande e l'intérieur de l'er nférieures aux dimens e et oblongue de l'er exes, et des moyens d prévus entre les part plants gonflables.	nveloppe (10) et de sions correspondan nveloppe, la pièce complémentaires de	tes de la section possède des bords liaison avec	

## RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE



Demandanternationale No					
PCT	00/02706				

			,					
A. CLASSE CIB 7	MENT DE L'OBJET DE LA DEMANDE A61F5/00							
Selon la classification internationale des brevets (CIB) ou à la fois seton la classification nationale et la CIB								
	IES SUR LESQUELS LA RECHERCHE A PORTE							
CIB 7	ion minimale consultée (système de classification suivi des symboles d A61F A61B	le classement)						
Documental	ion consultée autre que la documentation minimale dans la mesure où	ces documents relèvent des domaines s	ur lesquels a porté la recherche					
Base de doi	nnées électronique consultée au cours de la recherche internationale (n	nom de la base de données, et si réalisat	le, termes de recherche utilisés)					
EPO-Internal								
C. DOCUM	ENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS							
Catégorie °	Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication c	des passages pertinents	no. des revendications visées					
Α	US 5 074 868 A (KUZMAK LUBOMYR I) 24 décembre 1991 (1991-12-24) colonne 4, ligne 1 - ligne 28; fig	ures	1-8					
Α	DE 197 51 733 A (PIER ARNOLD DIPL MED) 10 décembre 1998 (1998-12-10) colonne 3, ligne 31 - ligne 51; fi 2,5-7,11		1-8					
A	WO 94 27504 A (INAMED DEV CO) 8 décembre 1994 (1994-12-08) 							
Voir	Voir la suite du cadre C pour la fin de la liste des documents  Les documents de familles de brevets sont indiqués en annexe							
'A' docume consid 'E' docume ou apr 'L' docume priorité autre c' 'O' docume une ex	ent définissant l'état général de la technique, non léré comme particulièrement pertinent ent antérieur, mais publié à la date de dépôt international ès cette date ent pouvant jeter un doute sur une revendication de dou cité pour déterminer la date de publication d'une citation ou pour une raison spéciale (telle qu'indiquée) ent se référant à une divulgation orale, à un usage, à roposition ou tous autres moyens ent publié avant la date de dépôt international, mais	document ultérieur publié après la date de dépôt international ou la date de priorité et n'appartenenant pas à l'état de la technique pertinent, mais cité pour comprendre le principe ou la théorie constituant la base de l'invention  document particulièrement pertinent; l'invent tion revendiquée ne peut être considérée comme nouvelle ou comme impliquant une activité inventive par rapport au document considéré solément document particulièrement pertinent; l'invent tion revendiquée ne peut être considérée comme impliquant une activité inventive lorsque le document est associé à un ou plusieurs autres documents de même nature, cette combinaison étant évidente pour une personne du métier  document qui fait partie de la même famille de brevets						
Date à laqu	elle la recherche internationale a été effectivement achevée	Date d'expédition du présent rapport	de recherche internationale					
1	9 décembre 2000	28/12/2000						
Nom et adre	esse postale de l'administration chargée de la recherche internationale Office Européen des Brevets, P.B. 5818 Patentlaan 2	Fonctionnaire autorisé						
	NL – 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Sánchez y Sánchez	, J					

## INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Informa

patent family members

PC 00/02706

Patent document cited in search report		Publication date	Patent family member(s)		Publication date
US 5074868	A	24-12-1991	AU AU CA EP WO	637960 B 8318091 A 2068715 A 0495057 A 9202182 A	10-06-1993 02-03-1992 04-02-1992 22-07-1992 20-02-1992
DE 19751733	A	10-12-1998	WO EP	9856321 A 0923356 A	17-12-1998 23-06-1999
WO 9427504	A	08-12-1994	US AU AU CA EP	5601604 A 681674 B 6956594 A 2162402 A 0702529 A	11-02-1997 04-09-1997 20-12-1994 08-12-1994 27-03-1996

#### (12) DEMANDE INTERNATIONALE PUBLIÉE EN VERTU DU TRAITÉ DE COOPÉRATION EN MATIÈRE DE BREVETS (PCT)

### (19) Organisation Mondiale de la Propriété Intellectuelle

Bureau international



## 

(43) Date de la publication internationale 12 avril 2001 (12.04.2001)

PCT

# (10) Numéro de publication internationale WO 01/24742 A1

- (51) Classification internationale des brevets7: A61F 5/00
- (21) Numéro de la demande internationale:

PCT/FR00/02706

(22) Date de dépôt international:

29 septembre 2000 (29.09.2000)

(25) Langue de dépôt:

français

(26) Langue de publication:

français

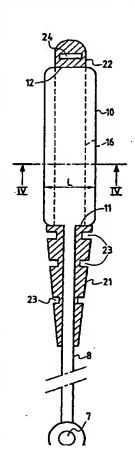
(30) Données relatives à la priorité: 99/12529 1 octobre

1 octobre 1999 (01.10.1999) FR

- (71) Déposant (pour tous les États désignés sauf US): MED-ICAL INNOVATION DEVELOPPEMENT [FR/FR]; 5, rue Edouard Vaillant, F-69100 Villeurbanne (FR).
- (72) Inventeur; et
- (75) Inventeur/Déposant (pour US seulement): LON-GOBARDI, Bruno [FR/FR]; 4, rue Colin, F-69100 Villeurbanne (FR).
- (74) Mandataire: THIBAULT, Jean-Marc; Cabinet Beau de Lomènie, 51, avenue Jean Jaurès, Boîte postale 7073, F-69301 Lyon Cedex 07 (FR).
- (81) États désignés (national): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CR, CU, CZ, DE,

[Suite sur la page suivante]

- (54) Title: ADJUSTABLE GASTRIC IMPLANT
- (54) Titre: IMPLANT GASTRIQUE REGLABLE



(57) Abstract: The invention concerns a gastric implant comprising a band consisting of an elongated piece (16) made integral with the inside of an envelope (10) and whereof the length and thickness are less than the corresponding dimensions of the straight and oblique cross-section of the envelope, the piece having convex longitudinal edges, and matching linking means with overlap are provided between the end parts of the band. The invention is applicable to inflatable implants.

(57) Abrégé: Implant gastrique comprenant une bande constituée par une pièce allongée (16) rendue solidaire de l'intérieur de l'enveloppe (10) et dont la largeur et l'épaisseur sont inférieures aux dimensions correspondantes de la section transversale droite et oblongue de l'enveloppe, la pièce possède des bords longitudinaux convexes, et des moyens complémentaires de liaison avec recouvrement sont prévus entre les parties terminales de la bande. Application aux implants gonflables.

## WO 01/24742 A1



DK, DM, DZ, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZW.

(84) États désignés (régional): brevet ARIPO (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZW), brevet eurasien (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), brevet européen (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU,

MC, NL, PT, SE), brevet OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

#### Publiée:

Avec rapport de recherche internationale.

En ce qui concerne les codes à deux lettres et autres abréviations, se référer aux "Notes explicatives relatives aux codes et abréviations" figurant au début de chaque numéro ordinaire de la Gazette du PCT.

### IMPLANT GASTRIQUE REGLABLE

#### DOMAINE TECHNIQUE

5

L'invention a pour objet le domaine des implants gastriques qui sont adaptés autour de l'estomac du patient de manière à délimiter, en partie supérieure, une poche ou cavité à volume relativement restreint communiquant avec le reste de la poche stomacale par un chenal ou un conduit calibré par l'intermédiaire de l'implant.

10

Un tel domaine correspond à une méthode de lutte contre l'obésité laquelle a fait l'objet d'un certain nombre de propositions techniques visant à créer, par intervention et localement sur la poche stomacale, une striction locale réduisant la capacité d'absorption alimentaire.

#### TECHNIQUE ANTERIEURE

15

Parmi les techniques connues, il convient de citer celle dite de dérivation consistant à isoler dans la poche stomacale une partie supérieure par agrafage ou analogue et à relier cette poche à la sortie de l'estomac par une dérivation. Cette technique est connue par le terme anglo-saxon "gastric by-pass".

20

Cette méthode consiste, en réalité, en une intervention lourde et pouvant être considérée comme irréversible sans que les résultats sur le contrôle du poids puissent être estimés complètement satisfaisants.

25

Une autre méthode proposée par la technique antérieure est connue sous la dénomination de "gastroplastie verticale" calibrée par un anneau élastique.

Une telle méthode implique de délimiter, à partir de la zone de raccordement entre l'oesophage et l'estomac, un chenal de section réduite par l'intermédiaire de plusieurs rangées d'agrafes et à la base duquel chenal un anneau élastique ouvert vient réaliser un effet de striction du chenal.

30

Une telle intervention est source de complications secondaires fréquentes qui impliquent un taux de réintervention élevé, alors que les statistiques font apparaître une tolérance alimentaire médiocre.

5

10

15

20

25

30

Une troisième technique consiste à disposer en position haute, sous hiatale, une bande gastrique réglable comportant, en relation avec la paroi extérieure de l'estomac, une cavité à volume variable pouvant être remplie d'un liquide par l'intermédiaire d'un boîtier de commande implanté en sous-cutané.

Cette technique connue sous la dénomination "Adjustable Gastric Banding" peut être considérée comme apportant les meilleurs résultats actuels pour différentes raisons.

La première est la possibilité d'intervention sous coelioscopie qui permet de bénéficier de conditions opératoires satisfaisantes et non traumatisantes. La seconde est la facilité d'ajuster l'effet de striction stomacale par l'intermédiaire du remplissage de la cavité remplie de liquide.

Pour mettre en oeuvre une telle technique, un certain nombre de propositions ont été exprimées et, parmi celles-ci, il peut être fait référence à l'enseignement de la demande EP 0 769 282 qui vise un dispositif pour la réduction de nourriture d'un patient, un tel dispositif comprenant une bande flexible mais non extensible, de largeur relativement faible, sur une des faces de laquelle est rapportée, généralement par collage, une enveloppe tubulaire réalisée en matière souple extensible.

L'enveloppe est raccordée par un tube à un boîtier pourvu d'une membrane auto-obturable qui peut être transpercée par une aiguille de seringue ou analogue, au moyen de laquelle une injection ou un prélèvement de liquide, tel que du sérum physiologique, peut être effectué pour contrôler le gonflement de l'enveloppe qui est chargée d'induire un effet de striction de la poche stomacale.

Des parties terminales sont prévues aux extrémités du dispositif, de manière à rendre possible une fermeture de la bande sous la forme d'une ceinture fermée par liaison des parties terminales, de telle manière que l'enveloppe contribue à former la surface périphérique interne de l'anneau.

Il peut être considéré qu'un tel dispositif permet de répondre à l'objectif d'implantation et de striction localisées de la poche stomacale mais les reculs d'implantation ont permis de mettre en évidence un certain nombre d'inconvénients tenant à la réalisation d'un tel dispositif.

. 2

10

15

20

25

30

Tout d'abord, les parties terminales, responsables de la liaison en boucle fermée de la bande, ne sont pas de nature à permettre la constitution d'un anneau de forme régulière s'approchant pratiquement d'une section circulaire théorique. Il s'ensuit que des zones de contraintes ponctuelles soumettent la paroi stomacale à des pressions localisées qui sont de nature à induire des phénomènes d'intolérance, voire, le cas échéant, d'être responsables de perforations locales. En outre, l'existence d'un anneau de striction dont la section interne n'est pas régulière n'est pas non plus favorable à la délimitation d'une section de passage réduite apte à l'établissement d'un transit basiquement approprié.

Il a, par ailleurs, été constaté que la bande allongée de nature souple mais non extensible possède, en raison de son mode de production notamment, des arêtes situées au niveau des bords longitudinaux qui offrent, en conséquence, une nature agressive susceptible de provoquer des traumatismes de la paroi stomacale.

Il a même été constaté que ces arêtes agressives pouvaient être responsables de perforations locales qui exigent, bien évidemment et très rapidement, une intervention de reprise.

Il a été constaté également que la forme d'exécution tenant à la réunion par collage de la bande et de l'enveloppe aboutit aussi, en raison de l'existence d'arêtes agressives, à un risque de perforation de l'enveloppe gonflée qui n'est plus alors à même d'assurer le calibrage du chenal tout en étant responsable d'un épanchement du liquide de gonflage même si ce dernier est généralement de nature physiologique.

Enfin, pour terminer, il convient de noter que la nature des moyens de liaison entre les parties terminales extrêmes confère à ces dernières, après liaison, une orientation divergente, à la manière des lames ouvertes d'une paire de ciseaux, et que, dans cet état, lesdites parties terminales sont alors souvent responsables de détérioration, d'irritation, voire de perforation de la paroi stomacale.

La présente invention a pour objet des perfectionnements aux implants gastriques du type ci-dessus, ces perfectionnements étant réunis pour surmonter les inconvénients attachés aux solutions ou aux réalisations faisant intervenir, comme dit précédemment, une bande préfabriquée séparément et une enveloppe liée à cette bande par tout moyen d'attache, tel notamment que collage.

5

10

15

20

#### **EXPOSE DE L'INVENTION**

Pour atteindre les objectifs ci-dessus, l'implant gastrique conforme à l'invention, est du type comprenant une bande en matière souple mais non extensible, associée à une enveloppe tubulaire en matière souple déformable, fermée à une extrémité et communiquant par l'autre avec un tube raccordé à un boîtier comportant une membrane auto-obturable, transperçable par une aiguille d'injection et/ou de prélèvement d'un fluide, pour commander à volonté le remplissage de l'enveloppe, ladite bande étant pourvue à ses extrémités de parties terminales complémentaires permettant de fermer la bande sous la forme d'un anneau dont la surface périphérique interne est occupée par l'enveloppe, ledit implant étant caractérisé en ce que :

- la bande est constituée par une pièce allongée rendue solidaire de l'intérieur de l'enveloppe et dont la largeur et l'épaisseur sont inférieures aux dimensions correspondantes de la section transversale droite et oblongue de l'enveloppe,
- la pièce possède des bords longitudinaux convexes,
- et des moyens complémentaire de liaison avec recouvrement sont prévus entre des parties terminales de la pièce qui font saillie hors de l'enveloppe.

Diverses autres caractéristiques ressortent de la description faite cidessous en référence aux dessins annexés qui montrent, à titre d'exemples non limitatifs, des formes de réalisation et de mise en oeuvre de l'objet de l'invention

#### **BREVE DESCRIPTION DES DESSINS**

25

30

La fig. 1 est une représentation schématique illustrant l'application de l'anneau gastrique selon l'invention.

La fig. 2 est une vue en plan développée de l'implant gastrique conforme à l'invention.

La fig. 3 est une élévation latérale prise selon la ligne III-III de la fig. 2.

La fig. 4 est une vue transversale prise sensiblement selon la ligne IV-IV de la fig. 2.

PCT/FR00/02706 WO 01/24742

5

10

15

20

30

La fig. 5 est une vue de dessus montrant la mise en oeuvre de l'objet de l'invention.

La fig. 6 est une coupe-élévation transversale d'une variante de réalisation.

Le fig. 7 est une perspective d'une autre variante de réalisation.

La fig. 1 montre, de façon schématique, l'implantation d'un anneau gastrique désigné par la référence 1, en position haute sous hiatale d'un estomac 2, de manière à délimiter une poche gastrique artificielle supérieure 3 qui est en relation avec la poche gastrique inférieure 4 par l'intermédiaire d'un chenal de communication 5 dont la section de passage est contrôlée par l'implant gastrique 1.

Selon une disposition connue, l'implant gastrique 1 est constitué sous la forme d'une ceinture, d'un anneau fermé, voire d'une frette, chargé de générer une striction dans la paroi stomacale par l'intermédiaire d'une enveloppe gonflable avec un liquide, tel que du sérum physiologique, qui est prélevé ou introduit dans ladite poche par l'intermédiaire d'un boîtier 6 possédant une membrane 7 auto-obturable qui peut être transpercée par l'intermédiaire de l'aiguille d'une seringue appropriée ou d'un moyen analogue. Le boîtier 6 est lié à l'enveloppe gonflable par l'intermédiaire d'un tube souple 8 dont la longueur et la souplesse sont choisis pour faciliter l'implantation sous-cutanée du boîtier 6. L'implant gastrique 1 réalisé, conformément à l'invention, pour la fonction et l'application qui viennent d'être rappelées, se caractérise par une structure mise en évidence par les fig. 2 à 4.

### MEILLEURE MANIERE DE REALISER L'INVENTION

Selon ces figures, l'implant gastrique 1 comprend une poche ou une 25 enveloppe 10 de forme généralement tubulaire, réalisée en une matière souple appropriée, déformable élastiquement. Le choix de cette matière relève de la compétence de l'homme du métier.

L'enveloppe tubulaire 10 est raccordée, par un première extrémité 11, au tube 8 et se trouve fermée au droit de la seconde extrémité 12.

5

10

15

20

25

30

ď

L'enveloppe tubulaire 10 est réalisée de manière à présenter une section droite transversale oblongue qui est définie par deux côtés plans 13 et 14 qui sont raccordés entre eux par deux bords convexes 15 occupant les bords longitudinaux de l'enveloppe entre les extrémités 11 et 12.

Selon une disposition constructive particulière de l'objet de l'invention, l'enveloppe 10 est associée à une pièce allongée 16 qui est constituée par une bande de matière souple mais non extensible qui présente, par ailleurs, la particularité d'être disposée à l'intérieur de l'enveloppe 10 pour être liée à la face interne de l'un des côtés plans, par exemple le côté 13 comme cela est illustré par la fig. 4. Le choix de la matière constitutive de l'enveloppe relève de la connaissance de l'homme du métier.

La pièce allongée 16 présente aussi la caractéristique de posséder, en section droite transversale, une forme oblongue dont la largeur I est inférieure à la largeur transversale L de l'enveloppe 10 et, de préférence, sensiblement égale à la longueur d'un côté plan 13 ou 14. Selon une autre caractéristique, la pièce allongée 16 possède une épaisseur e inférieure à la distance séparant les côtés plans 13 et 14 et la section oblongue, qui lui est ainsi conférée, est définie par deux faces planes 17 et 18 qui sont raccordées par deux bords convexes 19.

La pièce allongée 16 est liée par l'une de ses faces, par exemple 17, à la surface intérieure de l'un des côtés plans, par exemple 13, de l'enveloppe 10, de manière que les cotés convexes 16 et les bords 19 délimitent entre eux, à partir du coté plan 13, des sortes de demi-lunules 20 dont la fonction apparaît dans ce qui suit.

Conformément à l'invention, la structure décrite ci-dessus est obtenue d'une seule pièce, de façon monobloc pratiquement, par exemple par moulage.

La pièce allongée 16 présente, par ailleurs, une autre caractéristique constructive qui est celle de posséder une première partie terminale 21 qui s'étend hors de l'extrémité 11 de l'enveloppe 10, en étant, pour partie au moins, accolée au tube 8, de manière à assurer le renforcement de ce dernier. La pièce allongée 16 possède, par ailleurs, une seconde partie terminale 22 qui s'étend hors de l'extrémité 12 de l'enveloppe 10, ladite extrémité étant obtenue, notamment dans le cas de fabrication quasi monobloc, par une liaison par collage sur la pièce allongée 16.

5

10

15

20

25

30

Des moyens techniques sont prévus, entre les parties terminales 21 et 22, de façon à permettre une liaison avec recouvrement entre elles, de telle manière que l'implant se présente alors sous la forme d'un anneau fermé de structure régulière, pratiquement circulaire et dont la paroi périphérique interne est occupée, comme cela sera vu ci-après, par l'enveloppe 10.

De tels moyens de liaison comprennent, dans une forme de réalisation, des crans 23 qui sont ménagés dans les bords longitudinaux de la première partie terminale 21, une fente 24 ménagée dans la seconde partie terminale 22 et au moins un et de préférence deux passants 25 qui sont formés en retrait de la partie terminale 22 et à proximité de cette dernière, tout en étant situés en retrait de l'extrémité 12 pour faire saillie transversalement à partir de la face extérieure du côté plan 13. Dans l'exemple illustré, deux passants 25 sont prévus, chacun présentant la particularité de délimiter une sorte de pontet dont la largeur est sensiblement égale à celle de la partie terminale 21 prise à fond de crans 23.

La structure de l'implant selon l'invention se caractérise par une conformation telle que l'implant gastrique, en raison de la disposition de la pièce allongée 16 à l'intérieur de l'enveloppe 10, est dépourvu d'arêtes extérieures agressives, susceptibles de blesser la paroi stomacale. Par ailleurs, les conformations des côtés et bords convexes, laissant subsister les demi-lunules, permettent une déformation souple de l'enveloppe lors du gonflage sans qu'il en résulte de formation de plis ou d'arêtes encore susceptibles de blesser la paroi stomacale.

Enfin, comme il sera vu ci-après, les moyens de liaison avec recouvrement entre les parties terminales 21 et 22 maintiennent ces dernières dans un état s'inscrivant dans le profil de la paroi périmétrique de l'anneau fermé, ce qui permet aussi de réduire, voire supprimer, les risques de blessure de la paroi stomacale.

La mise en place de l'implant gastrique s'effectue de la façon suivante.

Dans l'état dégonflé de l'enveloppe 10, les parties terminales 21 et 22 sont retournées l'une en direction de l'autre, de manière à former avec la bande un anneau, une ceinture, un bracelet ou une frette, de section sensiblement circulaire, tel qu'illustré par la fig. 5. Cette figure montre que l'enroulement de la bande constitutive de l'implant gastrique est effectué de telle manière que l'enveloppe gonflable 10

WO 01/24742

la périphérie extérieure.

5

10

15

20

25

30

constitue la surface interne de l'anneau, alors que la pièce allongée 16 est orientée vers

PCT/FR00/02706

Dans cette situation, les moyens de liaison avec recouvrement sont mis en oeuvre en procédant à l'engagement du tube 8 et de la première partie 21 à l'intérieur de la fente 24 de la seconde partie terminale 22, de telle manière que la longueur excédentaire de la partie terminale 21 puisse être engagée ensuite à travers le ou les passants 25 au niveau desquels une liaison ferme, mais néanmoins amovible, intervient par l'engagement des passants 25 dans les crans 23.

Selon une disposition préférée, il est avantageux, lorsque les passants sont au nombre de deux au moins, que leur écartement, pris selon la longueur de la bande gastrique, corresponde à l'écartement entre deux séries de crans 23.

De la sorte, comme illustré par la fig. 5, les parties terminales 21 et 22 sont liées avec recouvrement l'une par rapport l'autre, ce qui permet, d'une part, de supprimer les parties terminales saillantes et divergentes telle que la technique antérieure les connaît et, d'autre part, de contribuer à la formation d'un anneau fermé dont la section s'approche le plus précisément d'une section de passage circulaire théorique favorable à l'implantation sur une paroi stomacale par nature relativement fragile.

Lorsque cette mise en place est intervenue, il suffit alors, par l'intermédiaire de l'aiguille d'une seringue engagée dans le boîtier 6 à travers la membrane 7, d'injecter dans le tube 8, et par conséquent dans l'enveloppe gonflable 10, la quantité souhaitée de liquide, tel que du sérum physiologique, pour gonfler ladite enveloppe et, en conséquence, réduire la section de passage de l'anneau qui réalise un effet de striction sur la paroi stomacale pour calibrer le chenal de passage entre la poche artificielle sous hiatale 3 et la poche stomacale 4.

Les moyens de liaison avec recouvrement entre les parties terminales 21 et 22 peuvent faire intervenir des variantes de réalisation telles que celle illustrée par la fig. 6. Dans une telle variante, la première partie terminale 21 possède, dans sa face 26 située en vis-à-vis de la face 27 de la partie terminale 22, lorsque ces dernières sont en recouvrement, une conformation d'emboîtement 28 qui est complémentaire à une configuration de réception 29 présentée par la face 27.

5

10

15

20

25

La conformation 28 est ménagée dans la zone de la partie terminale 21 proche de l'extrémité 11 et en amont de la série de crans 23 par rapport à cette extrémité, de manière à permettre la coopération desdits crans avec les passants 25 dans un état de coopération entre la conformation 28 et la configuration 29.

Par les moyens décrits ci-dessus, les risques d'agressivité, de détérioration, voire de perforation dus au contact d'arêtes agressives avec la paroi stomacale sont en grande partie, voire totalement, supprimés. En outre, la fermeture de la bande constitutive de l'implant gastrique conduit à la formation d'un anneau de section régulière qui permet de contrôler précisément le calibre de passage du chenal de communication, entre la poche artificielle sous hiatale 3 et la poche stomacale 4.

La fig. 7 montre une autre variante de réalisation des moyens de liaison avec recouvrement. Dans cette variante, la partie terminale 21 présente une forme simple ou doublement lancéolée, chaque partie lancéolée, telle que 30, possédant deux rampes inclinées d'engagement 31 aboutissant à deux épaulements 32 qui définissent, en quelque sorte, les crans 23. Une telle conformation favorise l'engagement dans un ou plusieurs passants 25, tout en assurant ensuite une liaison ferme apte à supporter une contrainte de traction par le gonflement de l'enveloppe 10.

La partie 21 est aussi conformée pour admettre, par un conduit 33, le raccordement ou le prolongement du tube 8 pour lequel une conformation complémentaire 34 est adoptée par les passants 25. Une telle réalisation permet de supprimer la partie terminale 22.

#### APPLICATION INDUSTRIELLE

L'invention trouve une application avantageuse à la constitution d'implants gastriques réglables destinés à la lutte contre l'obésité.

L'invention n'est pas limitée aux exemples décrits et représentés car diverses modifications peuvent y être apportées sans sortir de son cadre.

5

10

15

20

25

30

1. Implant gastrique, du type comprenant une bande en matière souple mais non extensible, associée à une enveloppe tubulaire (10) en matière souple déformable, fermée à une extrémité (12) et communiquant par l'autre avec un tube (8) raccordé à un boîtier (6) comportant une membrane auto-obturable (7) transperçable par une aiguille d'injection et/ou de prélèvement d'un fluide pour commander, à volonté, le remplissage de l'enveloppe, ladite bande étant pourvue de moyens permettant de fermer la bande sous la forme d'un anneau dont la surface périphérique interne est occupée par l'enveloppe,

10

caractérisé en ce que :

- la bande est constituée par une pièce allongée (16) rendue solidaire de l'intérieur de l'enveloppe (10) qui est conformée pour présenter une section droite transversale oblongue définie par deux côtés plans (13-14) sensiblement parallèles entre eux et reliés par deux bords convexes (15) tandis que la pièce (16) présente une section droite transversale, également oblongue, dont la plus grande largeur est sensiblement égale à la longueur de l'un des côtés plans (13-14).
- la pièce possède des bords longitudinaux convexes (19),
- et des moyens complémentaires de liaison avec recouvrement sont prévus entre les parties terminales de la bande.
- 2. Implant gastrique selon la revendication 1, caractérisé en ce que la pièce (16), l'enveloppe (10), les moyens de liaison avec recouvrement et le tube (8) sont réalisés de façon quasi monobloc.
- 3. Implant gastrique selon la revendication 1 ou 2, caractérisé en ce que la pièce (16), l'enveloppe (10), les moyens de liaison avec recouvrement et le tube (8) sont réalisés par moulage.
  - 4. Implant selon la revendication 1, caractérisé en ce que la pièce (16) est définie par deux faces planes (17 et 18) et par deux bord arrondis (19) et en ce que ladite pièce est liée à l'intérieur de l'enveloppe par l'une de ses faces planes qui est coplanaire à la face interne de l'un des côtés plans de l'enveloppe.

WO 01/24742

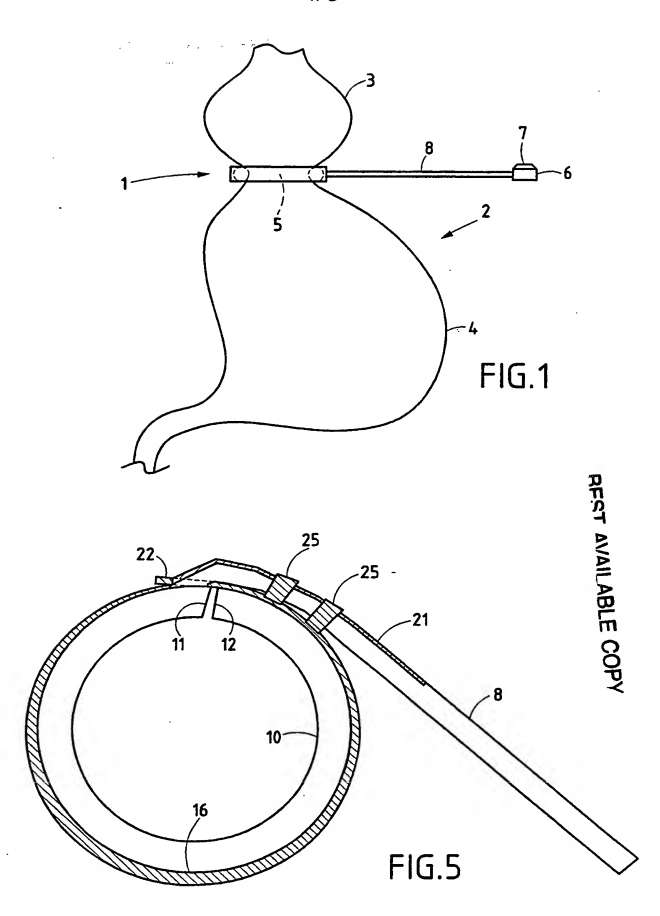
5

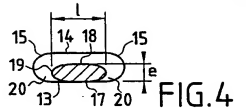
10

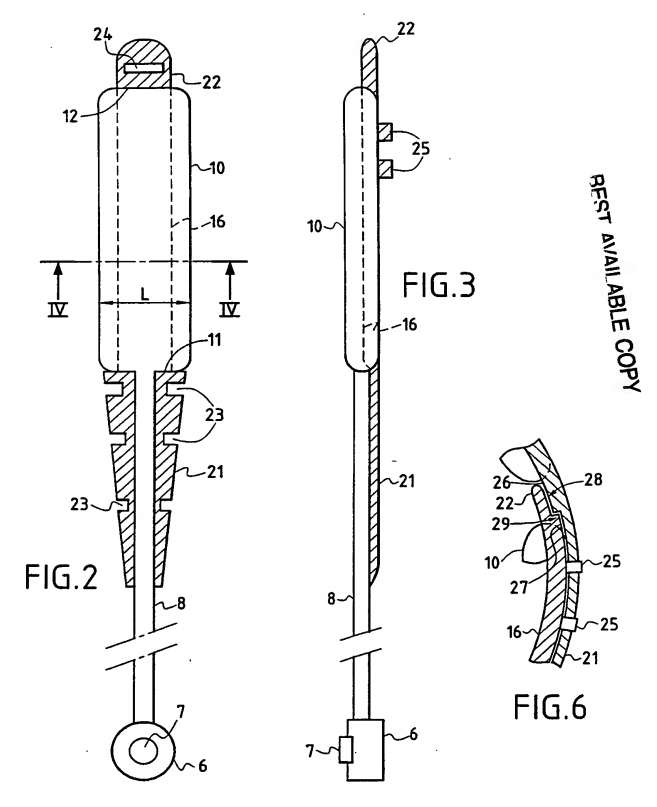
15

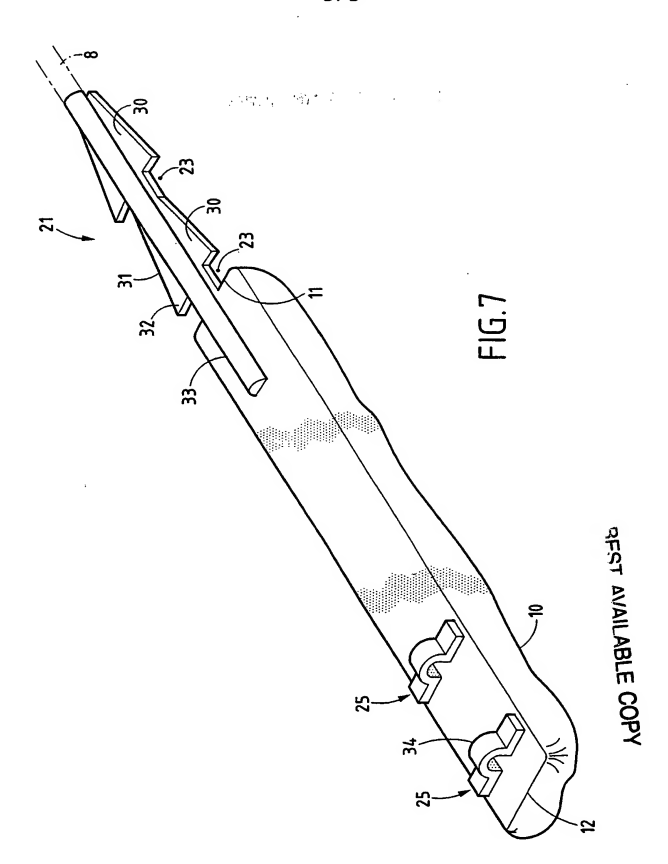
20

- 5. Implant selon la revendication 1 ou 4, caractérisé en ce que la pièce (16) comporte deux parties terminales (21-22) s'étendant hors de l'enveloppe et dont l'une, dite la première, est raccordée au tube (8) et en ce que les moyens de liaison avec recouvrement entre ces parties terminales comprennent au moins une série de crans (23) présentés par ladite première partie et une série de passants (25) prévus en retrait de l'extrémité de la bande opposée à la première partie terminale.
- 6. Implant selon la revendication 5, caractérisé en ce que les moyens de liaison avec recouvrement comprennent, sur l'une des faces de la première partie terminale, une conformation (28) d'emboîtement ménagée à proximité de la zone de raccordement entre ladite première partie terminale et l'enveloppe et, sur la face en vis-à-vis de la seconde partie terminale (22), une configuration complémentaire (29).
- 7. Implant selon la revendication 1, caractérisé en ce que les moyens de liaison avec recouvrement comprennent uniquement une partie terminale (21) pourvue d'au moins une série de crans (23) et s'étendant à partir de l'une des extrémités fermée (11) de la bande et des passants (25) prévus en retrait de la seconde extrémité fermée (12) de ladite bande.
- 8. Implant selon la revendication 7, caractérisé en ce que la partie terminale (21) présente une conformation doublement lancéolée, délimite un conduit (33) correspondant au tube (8) et en ce que les passants (25) adoptent une conformation (34) complémentaire audit conduit.

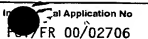








### INTERNATIONAL SEARCH REPORT



	· •		194711 00/02/00		
A. CLASS IPC 7	IFICATION OF SUBJECT MATTER A61F5/00			-	
According t	o International Patent Classification (IPC) or to both national classi	fication and IPC			
B. FIELDS	SEARCHED		· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·		
Minimum do IPC 7	ocumentation searched (classification system followed by classific $A61F A61B$	ation symbols)			
Documenta	tion searched other than minimum documentation to the extent tha	t such documents are incl	luded in the fields searched	-	
Electronic d	lata base consulted during the international search (name of data I	base and, where practical	1 search terms used)		
EPO-In					
C. DOCUM	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT				
Category °	Citation of document, with indication, where appropriate, of the r	elevant passages	Relevant to claim No.		
Α	US 5 074 868 A (KUZMAK LUBOMYR I 24 December 1991 (1991-12-24) column 4, line 1 - line 28; figu	1-8			
Α	DE 197 51 733 A (PIER ARNOLD DIP MED) 10 December 1998 (1998-12-1 column 3, line 31 - line 51; fig 2,5-7,11	1-8			
A	WO 94 27504 A (INAMED DEV CO) 8 December 1994 (1994-12-08)				
	-				
	,				
Furth	er documents are listed in the continuation of box C.	χ Patent family n	nembers are listed in annex.		
Special cat	egories of cited documents:			_	
	nt defining the general state of the art which is not ered to be of particular relevance	or priority date and cited to understand	ished after the international filing date I not in conflict with the application but I the principle or theory underlying the		
"E" earlier document but published on or after the international filing date  "X" document of particular relevance; the claimed invention					
"L" documer which is	nt which may throw doubts on priority claim(s) or s cited to establish the publication date of another	involve an inventive	red novel or cannot be considered to e step when the document is taken alone lar relevance: the claimed invention		
"Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document referring to an oral disclosure, use, exhibition or					
other means  "P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed  ments, such combination being obvious to a person skilled in the art.  "8" document member of the same patent family					
	ctual completion of the international search		he international search report	┥	
19	December 2000	28/12/20	·		
Name and m	Name and mailing address of the ISA  Authorized officer  Authorized officer				
	European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Sánchez	y Sánchez, J	ĺ	

Information on patent family members

neern al Application No PCT/FR 00/02706

Patent document cited in search report		Publication date	Patent family member(s)		Publication date  10-06-1993 02-03-1992 04-02-1992 22-07-1992 20-02-1992
US 5074868 A		24-12-1991	AU 637960 B AU 8318091 A CA 2068715 A EP 0495057 A WO 9202182 A		
DE 19751733	Α	10-12-1998	WO EP	9856321 A 0923356 A	17-12-1998 23-06-1999
WO 9427504	A	08-12-1994	US AU AU CA EP	5601604 A 681674 B 6956594 A 2162402 A 0702529 A	11-02-1997 04-09-1997 20-12-1994 08-12-1994 27-03-1996

#### RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE



A. CLASSE CIB 7	MENT DE L'OBJET DE LA DEMANDE A61F5/00						
Selon la classification internationale des brevets (CIB) ou à la fois selon la classification nationale et la CIB							
B. DOMAIN	NES SUR LESQUELS LA RECHERCHE A PORTE						
Documentat CIB 7	tion minimale consultée (système de classification suivi des symboles d A61F A61B	de classement)					
	tion consultée autre que la documentation minimale dans la mesure où						
Base de do	nnées électronique consultée au cours de la recherche internationale (	nom de la base de données, et si réalisab	ele, termes de recherche utilisés)				
EPO-In	ternal						
C. DOCUM	ENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS						
Catégorie °	Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication	des passages pertinents	no, des revendications visées				
А	US 5 074 868 A (KUZMAK LUBOMYR I) 24 décembre 1991 (1991-12-24) colonne 4, ligne 1 - ligne 28; fig	1-8					
A	DE 197 51 733 A (PIER ARNOLD DIPL MED) 10 décembre 1998 (1998-12-10) colonne 3, ligne 31 - ligne 51; fi 2,5-7,11	1-8					
A	WO 94 27504 A (INAMED DEV CO) 8 décembre 1994 (1994-12-08)						
			·				
Voir	Voir la suite du cadre C pour la fin de la liste des documents  Les documents de familles de brevets sont indiqués en annexe						
Catégories spéciales de documents cités:     T document ultérieur publié après la date de dépôt international ou la							
	"A" document définissant l'état général de la technique, non considéré comme particulièrement pertinent de la technique pertinent, mais cité pour comprendre le principe ou la théorie constituant la base de l'invention						
°E° docume	inven tion revendiquée ne peut comme impliquant une activité						
"L" docume	nsidéré isolément inven tion revendiquée						
autre citation ou pour une raison spéciale (telle qu'indiquée)  "O" document se rélérant à une divulgation orale, à un usage, à une exposition ou tous autres moyens  ne peut être considérée comme impliquant une activité inventive torsque le document est associé à un ou plusieurs autres documents de même nature, cette combinaison étant évidente							
'P' docume	"P' document publié avant la date de dépôt international, mais postérieurement à la date de priorité revendiquée "&" document qui fait partie de la même familie de brevets						
	Date à laquelle la recherche internationale a été effectivement achevée Date d'expédition du présent rapport de recherche internationale						
1:	9 décembre 2000	28/12/2000					
Nom et adre	Nom et adresse postale de l'administration chargée de la recherche internationale Fonctionnaire autorisé						
	Office Européen des Brevets, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fay: (-31-70) 340-3016 Sánchez y Sánchez, J						
	:, J						

1

PCT/FR 00/02706

	ment brevet cité ort de recherch		Date de publication			Date de publication	
US 5	5074868	368 A 24-12-1991 AU 637960 B AU 8318091 A CA 2068715 A EP 0495057 A WO 9202182 A	10-06-1993 02-03-1992 04-02-1992 22-07-1992 20-02-1992				
DE 1	19751733	Α	10-12-1998	WO EP	9856321 A 0923356 A	17-12-1998 23-06-1999	
WO S	9427504	A	08-12-1994	US AU AU CA EP	5601604 A 681674 B 6956594 A 2162402 A 0702529 A	11-02-1997 04-09-1997 20-12-1994 08-12-1994 27-03-1996	